DT05 Rec'd PCT/PTO 18 JAN 2005

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2002年 7月18日

出願番号 Application Number:

特願2002-209165

[ST. 10/C]:

[JP2002-209165]

り 願 人 pplicant(s):

三共株式会社

TOTAL SOPY

2004年 7月22日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





【書類名】 特許願

【整理番号】 2002106SZ

【あて先】 特許庁長官殿

【国際特許分類】 A61K 31/00

【発明者】

【住所又は居所】 東京都品川区広町1丁目2番58号 三共株式会社内

【氏名】 浅井 史敏

【発明者】

【住所又は居所】 東京都品川区広町1丁目2番58号 三共株式会社内

【氏名】 稲葉 寿守

【発明者】

【住所又は居所】 東京都品川区広町1丁目2番58号 三共株式会社内

【氏名】 小川 武利

【特許出願人】

【識別番号】 000001856

【氏名又は名称】 三共株式会社

【代理人】

【識別番号】 100081400

【弁理士】

【氏名又は名称】 大野 彰夫

【選任した代理人】

【識別番号】 100092716

【弁理士】

【氏名又は名称】 中田 ▲やす▼雄

【選任した代理人】

【識別番号】 100115750

【弁理士】

【氏名又は名称】 矢口 敏昭

【選任した代理人】

【識別番号】 100119622

【弁理士】

【氏名又は名称】 金原 玲子

【選任した代理人】

【識別番号】 100120293

【弁理士】

【氏名又は名称】 中谷 智子

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 010216

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 9704937

【包括委任状番号】 9704935

【包括委任状番号】 0113519

【包括委任状番号】 0113520

【包括委任状番号】 0118274

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 抗動脈硬化用医薬組成物

【特許請求の範囲】

【請求項1】

ADP受容体拮抗剤とACAT阻害剤を、同時に又は時間を置いて別々に投与することを特徴とする、動脈硬化症又は動脈硬化に由来する疾患の予防又は治療の為の医薬組成物。

【請求項2】

【請求項3】

ADP受容体拮抗剤が、 $5-[(2-\rho u u v z z z v) x z v] - 4$, 5, 6, 7- テトラヒドロチエノ[3, 2- c] ピリジン又はその薬理上許容される塩である、請求項1の医薬組成物。

【請求項4】

ADP受容体拮抗剤が、N-[2-(メチルチオ) エチル]-2-[(3, 3, 3-トリフルオロプロピル) チオ]-5'-アデニル酸・モノハイドライド・(ジクロロメチレン) ジフォスフォン酸又はその薬理上許容される塩である、請求項1の医薬組成物。

【請求項5】

ADP 受容体拮抗剤が、メチル (+) - (S) $-\alpha$ - (2 - 0 0 0 0 0 0 0

) -6, 7-ジヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン-5 (4H) - アセテート 又はその薬理上許容される塩である、請求項1の医薬組成物。

【請求項6】

ADP受容体拮抗剤が、メチル (+) - (S) - α - (2 - クロロフェニル) - 6, 7 - ジヒドロチエノ [3, 2 - c] ピリジン - 5 (4 H) - アセテート・硫酸塩である、請求項1の医薬組成物。

【請求項7】

ADP受容体拮抗剤が、 $2-rセトキシ-5-(\alpha-\nu)$ ロプロピルカルボニル-2-フルオロベンジル) -4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン又はその薬理上許容される塩である、請求項1の医薬組成物。

【請求項8】

ADP受容体拮抗剤が、 $2-rセトキシ-5-(\alpha-\upsilon)$ クロプロピルカルボニル-2-フルオロベンジル)-4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン又は $2-rセトキシ-5-(\alpha-\upsilon)$ クロプロピルカルボニル-2-フルオロベンジル)-4,5,6,7-テトラヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン・塩酸塩である、請求項1の医薬組成物。

【請求項9】

ACAT阻害剤が、2, 6 - \overline{y} - y \overline{y} \overline{u} \overline{y} \overline{u} \overline{y} \overline{v} $\overline{v$

インドリンー 7 ーイル) ー 2, 2 ージメチルプロパンアミド、或いは、それらの 薬理上許容される塩である、請求項1乃至8の医薬組成物。

【請求項10】

ACAT阻害剤が、(±)-N-(1, 2-ジフェニルエチル)-2-(2-オクチルオキシフェニル)アセタミド、2.6-ジイソプロピルフェニルーN-[(2, 4, 6-トリイソプロピルフェニル) アセチル] スルファメート、(1 S, 2S) - 2 - [3 - (2, 2 - ジメチルプロピル) - 3 - ノニルウレイド] チルー1, 3 - ジオキサンー4 - カルボニル) アミノ] プロピオネート、(S) フェニルアセタニリド、1-(3-ターシャリーブチル-2-ヒドロキシ-5xトキシフェニル)-3-(2-シクロヘキシルエチル)-3-(4-ジメチルアミノフェニル) ウレア・モノ塩酸塩、(-) -4 - + (4R, 5R) <math>-2 - [3-(2,6-ジイソプロピルフェニル)ウレイドメチル╴−4.5-ジメチル -1,3-ジオキソラン-2-イル フェニルフォスフェート・モノナトリウム 塩、N-[2, 4-ビス (メチルチオ) -6-メチル-3-ピリジル] -2-[ラジン-1 - イル] アセタミド、N - (2, 6 - ジイソプロピルフェニル) -2ーテトラデシルチオアセタミド、トランスー1,4-ビス[[1-シクロヘキシ ルー3-(4-ジメチルアミノフェニル)ウレイド] メチル] シクロヘキサン、 1-ベンジルー1-[3-(ピラゾールー3-イル)ベンジル]-3-[2, 4]-ビス(メチルチオ)-6-メチルピリジン<math>-3-イル]ウレア、N-(4, 6)ージメチルー1ーペンチルインドリンー7ーイル) -2, 2ージメチルプロパン アミド又はN-(1-オクチル-5-カルボキシメチル-4.6-ジメチルイン ドリンー7ーイル)-2,2-ジメチルプロパンアミド・硫酸塩である、請求項 1乃至8の医薬組成物。

【請求項11】

A C A T 阻害剤が、 (S) -2', 3', 5' -トリメチル-4' -ヒドロキシー α -ドデシルチオー α -フェニルアセタニリド、 (-) -4 - { (4 R, 5)

【請求項12】

ACAT阻害剤が、N-(1-オクチル-5-カルボキシメチル-4,6-ジメチルインドリン-7-イル)-2,2-ジメチルプロパンアミド又はその薬理上許容される塩である、請求項1乃至8の医薬組成物。

【請求項13】

ACAT阻害剤が、N-(1-オクチル-5-カルボキシメチル-4,6-ジメチルインドリン-7-イル)-2,2-ジメチルプロパンアミド硫酸塩である、請求項1乃至8の医薬組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、アデノシン-5'ージホスフェート(以下、ADPと略す。)受容体拮抗剤とアシル補酵素A:コレステロール・アシル・トランスフェラーゼ(以下、ACATと略す。)阻害剤を、同時に又は時間を置いて別々に投与する為の、動脈硬化症又は動脈硬化に由来する疾患の予防又は治療の為の医薬組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】

食事の欧米化や人口の高齢化等に伴い、アテローム性動脈硬化症は増加の一途を辿っている。アテローム性動脈硬化症は、心筋梗塞、脳梗塞、脳溢血又は末梢循環障害等の主因となるため、その有効な予防法及び治療法に対する要求が高い

。アテローム性動脈硬化症をもたらす危険因子として、高脂血症(特に、高コレステロール血症)、高血圧症又はインスリン抵抗性に基づく糖代謝異常等を挙げることができる。また、これらの危険因子が合併症(シンドローム X)として発症する場合も多く、互いに病因が絡み合っていると考えられている {ダイアビーティス,第37巻,第1595頁(1988年)[Diabetes,37,1595(1988)]。

[0003]

アテローム性動脈硬化症を予防または治療する目的で、高脂血症(特に、高コレステロール血症)、高血圧症、またはインスリン抵抗性に基づく糖代謝異常等の各危険因子を軽減する試みがこれまでなされてきた。しかし、例えば3ーヒドロキシー3ーメチルグルタリル補酵素A(以下、HMG-CoAと略す。)還元酵素阻害剤は、高脂血症を改善し、その結果としてアテローム性動脈硬化症の抑制効果を発揮するが、重症の高脂血症または動脈硬化症患者に対しては、HMG-CoA還元酵素阻害剤の単剤での効果は、十分であるとは言えず、真にかつ有効なアテローム性動脈硬化症の予防薬又は治療薬の開発が必要とされていた {バイオケミカル・エト・バイオフィジカ・アクタ、第960巻、第294頁(1988)[Biochim. Biophy s. Acta, 960, 294 (1988)]}。

[0004]

ところで、食物中のコレステロールは、遊離コレステロールとして腸管粘膜細胞に吸収され、そこでACATによってエステル化され、コレステロールエステルとして血液中に移行することが知られている。ACAT阻害剤は、泡沫細胞でのコレステロールのエステル化を阻害し、コレステロールの蓄積を減少させ、粥状病変の形成及び発展を抑制する為、動脈硬化症に対して有効であることが知られている。

[0005]

一方、動脈硬化症の進展には血小板も関与しており、血小板凝集抑制剤が動脈 硬化症に対して有効であることも知られている。また、血小板の活性化と凝集に 重要な血小板活性化物質としては、コラーゲン及びトロンビンのような様々な刺 激によって、血管系の血小板及び損傷した血液細胞、内皮又は組織から放出され るADPを挙げることができる。ADPは、時にP2T受容体とも呼ばる、ADP 受容体を介して血小板を活性化する。その結果、たくさんの血小板が結合し、大きな血小板凝集物となり安定化される。凝集を媒介する血小板ADP受容体は、ADPおよびその幾つかの誘導体により活性化され、アデノシンー5'ートリホスフェートとその幾つかの誘導体によって拮抗される。従って、血小板ADP受容体は、プリン及び/又はピリミジンヌクレオチドによって活性化されるP2T受容体ファミリーのメンバーである。また、血小板からのADP放出の減少またはADP受容体数及びシグナリングの減少に由来するヒトとラットの遺伝障害の研究は、血小板凝集に於けるADPとADP受容体そのものの重要な役割を確証している。

[0006]

ここで、高脂血症及び動脈硬化症に対して、脂質低下作用のある薬剤を2種以上組み合わせて処方することが有効なことが知られている | ザ・ワシントン・マニュアル・オブ・メディカル・セラピューティクス, 第29版(1998年)[The Washington Manual of Medical Therapeutics、29th Edition、by Department of Medicine, Washington University School of Medicine (1998)] 。また、新たな作用機作の脂質低下剤を既存の薬剤と組み合わせて処方する事の有効性も指摘されている | ダイアビート・アンド・メタボリズム・(パリ), 第21巻, 第139頁(1995年)[Diabete & Metabolisme (Paris), 21, 139(1995)]。しかし、どの薬剤を組み合わせれば、真に有効かつ安全な脂質低下剤又は動脈硬化症の予防薬又は治療薬になり得るかは、依然として不明なところが多く残されている。また、薬剤によっては毒性が強いものもあり | 例えば、ドラッグズ・オブ・ザ・フューチャー, 第25巻, 第171頁(2000年)[Drugs of the Future, 25, 171, (2000)]等 、その毒性を回避することが、多剤との併用療法に於いて重要とも考えられ、即ち、どの作用機作の薬剤を選択するのかが、最も重要とも考えられる。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】

本発明者等は、動脈硬化症の予防と治療の重要性に鑑みて種々研究を重ねた結果、ADP受容体拮抗剤とACAT阻害剤を組み合わせて使用することにより、

大動脈における動脈硬化抑制と四肢関節部での黄色腫の発症抑制作用が向上し、動脈硬化症或いは、虚血性心疾患、虚血性脳疾患又は末梢循環不全症等の動脈硬化に由来する疾患の予防薬又は治療薬(特に、治療薬)として有用であることを見出し、本発明を完成するに至った。

[0008]

本発明の目的は、ADP受容体拮抗剤とACAT阻害剤を、同時に又は時間を 置いて別々に投与する為の、動脈硬化症或いは、虚血性心疾患、虚血性脳疾患又 は末梢循環不全症等の動脈硬化に由来する疾患の予防又は治療のための医薬組成 物を提供することである。

[0009]

【課題を解決するための手段】

本発明の医薬組成物の有効成分は、ADP受容体拮抗剤とACAT阻害剤である。

[0010]

USP 5,955,447に記載された、N- [2-(メチルチオ) エチル]-2-[(3,3,3-l)] フルオロプロピル)チオ]-5, -アデニル酸・モノハイドライド・(ジクロロメチレン)ジフォスフォン酸 [N-[2-(methylthio)]-2-[(3,3,3-trifluoropropyl)] thio]-5,-adenylic acid, monohydride with (dichloromethylene) diphosphonic acid

USP 5,721,219に記載された、 $2-プロピルチオー5'-アデニル酸・モノハイドライド・(ジフルオロメチレン)ジフォスフォン酸 <math>\{2-\text{propylthio}\}-5'-\text{ade}$ nylic acid, monohydride with (difluoromethylene)diphosphonic acid 、

USP 4,529,596、USP 4,847,265又はUSP 5,576,328に記載された、メチル (+) - (S) $-\alpha$ - (2 - クロロフェニル) - 6, 7 - ジヒドロチエノ [3, 2 - c] ピリジン- 5 (4 H) - アセテート $\{methyl\ (+)-(S)-\alpha-(2-chloropheny)\}$

1)-6,7-dihydrothieno[3,2-c]pyridine-5(4H)-acetatel 、又は、

[0011]

また、本発明の医薬組成物の有効成分の一つであるACAT阻害剤は、例えば

W0 92/09561に記載された、(±)-N-(1, 2-i)フェニルエチル)-2 -(2-i) -(2-i) アセタミド +(2-i) -(2-i) +(2-i) +(2-i)

USP 5,491,172、USP 5,633,287、USP 6,093,719、USP 6,124,309若しくはUSP 6,143,755に記載された、2,6ージイソプロピルフェニルーNー[(2,4,6ーdiisopropylphenyl-N-[(2,4,6-triisopropylphenyl)acetyl]sulfamate

USP 5,990,173に記載された、(S) -2', 3', 5' -トリメチルー4' -ヒドロキシー α ードデシルチオー α ーフェニルアセタニリド $\{(S)-2$ ',3',5'-t rimethyl-4'-hydroxy- α -dodecylthio- α -phenylacetanilide $\}$ 、

EP 987254に記載された、N- [2, 4-ビス(メチルチオ)-6-メチルー3-ピリジル]-2-[4-[2-(オキサゾロ [4, 5-b] ピリジン-2-イルチオ] エチル] ピペラジン-1-イル] アセタミド $\{N-[2,4-bis(methylthio)-6-methyl-3-pyridyl]-2-[4-[2-(oxazolo[4,5-b]pyridin-2-ylthio]ethyl]piperazin-1-yl]acetamide 、$

USP 5,475,130に記載された、N-(2,6-i) インプロピルフェニル)-2 ーテトラデシルチオアセタミド $\{N-(2,6-i)$ sopropylphenyl)-2-tetradecylthio acetamide $\}$ 、

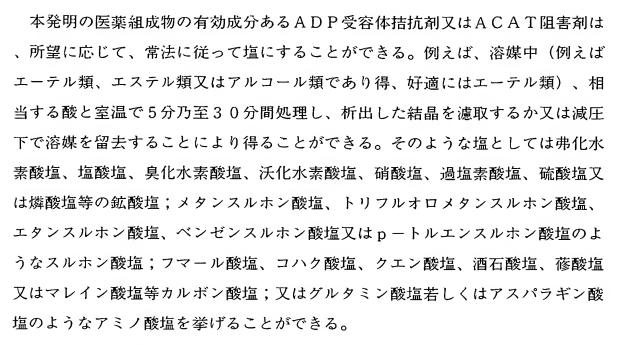
USP 5,733,931に記載された、トランスー1, 4-ビス [[1-シクロヘキシルー3 - (4-ジメチルアミノフェニル)ウレイド] メチル] シクロヘキサン { trans-1,4-bis[[1-cyclohexyl-3-(4-dimethylaminophenyl)ureido]methyl]cyclohexane} 、

W0 96/10559に記載された、 $1-ベンジル-1-[3-(ピラゾール-3-イル) ベンジル] -3-[2,4-ビス (メチルチオ) -6-メチルピリジン-3-イル] ウレア <math>\{1-\text{benzyl-1-}[3-(\text{pyrazol-3-yl})\text{benzyl}]-3-[2,4-\text{bis}(\text{methylthio})-6-\text{methylpyridin-3-yl}]$ urea

USP 5,990,150若しくはUSP 6,127,403に記載された、N-(4,6-ジメチル

-1 -ペンチルインドリンー7ーイル) -2, 2ージメチルプロパンアミド N-(4,6-dimethyl-1-pentylindolin-7-yl)-2,2-dimethylpropanamide 、又は USP 6,063,806若しくはUSP 6,200,988に記載された、N - (1 - オクチル - 5 ーカルボキシメチルー4.6ージメチルインドリンー7ーイル)ー2.2ージメ チルプロパンアミド N-(1-octyl-5-carboxymethyl-4,6-dimethylindolin-7-yl) -2,2-dimethylpropanamide~であり、好適には、2,6-ジイソプロピルフェニ ルーN-「(2、4、6ートリイソプロピルフェニル)アセチル スルファメー ト、(S)-2', 3', 5'ートリメチルー4'ーヒドロキシーαードデシル $f_{\alpha} - \sigma_{\alpha} - \sigma_{\alpha$ (2, 6 − ジイソプロピルフェニル)ウレイドメチル − 4, 5 − ジメチル − 1 , 3-3i+19i-2-19iソプロピルフェニル) -2-テトラデシルチオアセタミド、トランス-1, 4-ビス「「1-シクロヘキシル-3-(4-ジメチルアミノフェニル)ウレイド] メチル] シクロヘキサン、1ーベンジルー1ー「3ー(ピラゾールー3ーイル) ベンジル] -3- [2, 4-ビス (メチルチオ) -6-メチルピリジン-3-イ [n] ウレア、[n] [n] 2, 2-ジメチルプロパンアミド又はN-(1-オクチル-5-カルボキシメチ $\nu - 4$, 6 - i jメチルインドリンー 7 - iイル) - 2, 2 - i jメチルプロパンアミ ドであり、更に好適には、(S)-2′, 3′, 5′-トリメチル-4′-ヒド ロキシー α ードデシルチオー α ーフェニルアセタニリド、(-) -4 - $\{(4R)$ 4.5-ジメチルー1.3-ジオキソラン-2-イル フェニルフォスフェート 、トランスー1、4ービス「「1ーシクロヘキシルー3ー(4ージメチルアミノ フェニル) ウレイド] メチル] シクロヘキサン又はN-(1-オクチルー5-カ ルボキシメチルー4.6-ジメチルインドリンー7-イル)-2.2-ジメチル プロパンアミドであり、特に好適にはN-(1-オクチル-5-カルボキシメチ ルー4、6-ジメチルインドリン-7-イル)-2、2-ジメチルプロパンアミ ドである。

[0012]



[0013]

また、本発明の医薬組成物の有効成分であるADP受容体拮抗剤又はACAT 阻害剤は、所望に応じて、常法に従って塩基と処理することにより、それぞれ相 当する薬理上許容される塩にすることができる。例えば、溶媒中(例えばエーテ ル類、エステル類又はアルコール類であり得、好適にはアルコール類)、相当す る塩基と室温で5分乃至30分間処理し、析出した結晶を濾取するか又は減圧下 で溶媒を留去することにより得ることができる。そのような塩としては、例えば 、ナトリウム塩、カリウム塩、リチウム塩のようなアルカリ金属塩、カルシウム 塩、マグネシウム塩のようなアルカリ土類金属塩、アルミニウム塩、鉄塩、亜鉛 塩、銅塩、ニッケル塩、コバルト塩等の金属塩;アンモニウム塩のような無機塩 、t-オクチルアミン塩、ジベンジルアミン塩、モルホリン塩、グルコサミン塩 、フェニルグリシンアルキルエステル塩、エチレンジアミン塩、N-メチルグル カミン塩、グアニジン塩、ジエチルアミン塩、トリエチルアミン塩、ジシクロへ キシルアミン塩、N.N'ージベンジルエチレンジアミン塩、クロロプロカイン 塩、プロカイン塩、ジエタノールアミン塩、N-ベンジルフェネチルアミン塩、 ピペラジン塩、テトラメチルアンモニウム塩、トリス(ヒドロキシメチル)アミ ノメタン塩のような有機塩等のアミン塩であり得、好適にはアルカリ金属塩(特 にナトリウム塩又はカルシウム塩)である。



本発明の医薬組成物の有効成分であるADP受容体拮抗剤又はACAT阻害剤は、各々幾何異性体、又は不斉炭素を含む場合には立体異性体が存在するが、その各々或いはそれらの混合物のいずれも本発明に包含される。

[0015]

本発明の医薬組成物の有効成分であるADP受容体拮抗剤又はACAT阻害剤は、各々水和物として存在することができるが、その各々或はそれらの混合物のいずれも本発明に包含される。

[0016]

本発明に於いて、「同時に」投与する、とは、ほぼ同じ時間に投与できる投与 形態であれば特に限定はないが、単一の組成物として投与するのが好ましい。

[0017]

本発明に於いて、「時間を置いて別々に」投与する、とは、異なった次官に別々に投与できる投与形態であれば特に限定はないが、例えば、最初に、ADP受容体拮抗剤を投与し、次いで、決められた時間後に、ACAT阻害剤を投与したり、或いは、最初にACAT阻害剤を投与し、次いで、決められた時間後に、ADP受容体拮抗剤を投与したりすることをいう。

[0018]

本発明の医薬組成物に於いて、

好適には、

 の薬理上許容される塩である医薬組成物、

- (4) ADP受容体拮抗剤が、5-[(2-クロロフェニル)メチル]-4, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ[3, 2-c] ピリジン・塩酸塩である医薬組成物、
- (5) ADP受容体拮抗剤が、N-[2-(メチルチオ) エチル]-2-[(3,3,3-トリフルオロプロピル) チオ]-5'-アデニル酸・モノハイドライド・(ジクロロメチレン) ジフォスフォン酸又はその薬理上許容される塩である医薬組成物、
- (6) ADP受容体拮抗剤が、メチル (+) (S) α (2 クロロフェニル) 6, 7 ジヒドロチエノ [3, 2 c] ピリジン 5 (4 H) アセテート又はその薬理上許容される塩である医薬組成物、
- (7) ADP受容体拮抗剤が、メチル (+) (S) $-\alpha$ (2 α α (2 α α α (2 α α -

- (8) ADP受容体拮抗剤が、2-rセトキシー $5-(\alpha-\nu)$ クロプロピルカルボニルー $2-\tau$ フルオロベンジル) -4, 5, 6, $7-\tau$ トラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン又はその薬理上許容される塩である医薬組成物、
- (9) ADP受容体拮抗剤が、 $2-rセトキシ-5-(\alpha-シクロプロピルカルボニル-2-フルオロベンジル)-4$, 5, 6, $7-テトラヒドロチエノ[3, 2-c]ピリジン又は<math>2-rセトキシ-5-(\alpha-シクロプロピルカルボニル-2-フルオロベンジル)-4$, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ[3, 2-c]ピリジン・塩酸塩である医薬組成物、
- (10) ACAT阻害剤が、2,6-ジイソプロピルフェニルーNー[(2,4,6-トリイソプロピルフェニル)アセチル]スルファメート、(S)-2',3',5'-トリメチルー4'-ヒドロキシー α -ドデシルチオー α -フェニルアセタニリド、(-)-4- $\{(4R,5R)-2-[3-(2,6-ジイソプロピルフェニル)$ ウレイドメチル $\}$ -4,5-ジメチルー1,3-ジオキソランー2ーイル $\}$ フェニルフォスフェート、Nー(2,6-ジイソプロピルフェニル)-2-テトラデシルチオアセタミド、トランスー1,4-ビス[[1-シクロヘキシルー3-(4-ジメチルアミノフェニル)ウレイド]メチル]シクロヘキシルー3-(4-ジメチルアミノフェニル)ウレイド]メチル]シクロヘキサン、1-ベンジルー1-[3-(ピラゾールー3-イル)ベンジル]-3-[2,4-ビス(メチルチオ)-6-メチルピリジンー3-イル]ウレア、Nー(4,6-ジメチルー1-ペンチルインドリンー7-イル)-2,2-ジメチルプロパンアミド、又は、Nー(1-オクチルー5-カルボキシメチルー4,6-ジメチルインドリンー7-イル)-2,2-ジメチルプロパンアミド、或いは、それらの薬理上許容される塩である医薬組成物、
- (11) ACAT阻害剤が、(±) -N-(1, 2-i)フェニルエチル) -2 -(2-i) -(2-i)

 $\dot{x} - \alpha - 7$ ジメチルアミノフェニル) ウレア・モノ塩酸塩、(-)-4- {(4R, 5R) $-2 - [3 - (2, 6 - \tilde{y} + 1)]$ ジメチルー1, 3-ジオキソラン-2-イル フェニルフォスフェート・モノナ トリウム塩、N-[2, 4-ビス (メチルチオ) -6-メチル-3-ピリジル] -2 - [4 - [2 - (7 + 7)] - [4, 5 - 6] [4] [4] [4] [4]ル] ピペラジンー1ーイル] アセタミド、N-(2,6-ジイソプロピルフェニ ロヘキシルー3ー(4ージメチルアミノフェニル)ウレイド]メチル]シクロヘ キサン、1-ベンジル-1-[3-(ピラゾール-3-イル)ベンジル].-3-[2,4ービス(メチルチオ)−6−メチルピリジン−3−イル]ウレア、N− (4, 6-i) + i プロパンアミド又はN-(1-オクチル-5-カルボキシメチル-4.6-ジメ チルインドリンー7ーイル)-2.2-ジメチルプロパンアミド・硫酸塩である **医薬組成物**、

- (12) ACAT阻害剤が、(S)-2', 3', 5'-トリメチルー4'-ヒドロキシー α ードデシルチオー α ーフェニルアセタニリド、(一)-4ー $\}$ (4R, 5R)-2-[3-(2, 6-ジイソプロピルフェニル)ウレイドメチル $\}$ -4, 5-ジメチルー1, 3-ジオキソラン-2-イル $\}$ フェニルフォスフェート、トランスー1, 4-ビス[[1-シクロヘキシルー3-(4-ジメチルアミノフェニル)ウレイド]メチル]シクロヘキサン、1-ベンジルー1-[3-(ピラゾールー3-イル)ベンジル]-3-[2, 4-ビス(メチルチオ)-6-メチルピリジン-3-イル]ウレア、又は、N-(1-オクチルー5-カルボキシメチルー4, 6-ジメチルインドリン-7-イル)-2, 2-ジメチルプロパンアミド或いはそれらの薬理上許容される塩である医薬組成物、
- (13) ACAT阻害剤が、N-(1-オクチル-5-カルボキシメチル-4, 6-ジメチルインドリン-7-イル)-2, 2-ジメチルプロパンアミド又はその薬理上許容される塩である医薬組成物、

(14) ACAT阻害剤が、N-(1-オクチル-5-カルボキシメチル-4, 6-ジメチルインドリン-7-イル)-2, 2-ジメチルプロパンアミド硫酸 塩である医薬組成物を挙げることができる。

[0019]

また、本発明の医薬組成物としては、(1) -(9) 及び(10) -(14) からなる群より、各々任意に選択し、組み合わせたものを挙げることもでき、その組み合わせに於ける好適なものとしては、例えば、

ACAT阻害剤が、2,6ージイソプロピルフェニルーNー[(2,4,6ートリイソプロピルフェニル)アセチル]スルファメート、(S)ー2',3',5'ートリメチルー4'ーヒドロキシー α ードデシルチオー α ーフェニルアセタニリド、(ー)ー4ー $\{(4R,5R)-2-[3-(2,6-ジイソプロピルフェニル)$ ウレイドメチル $\}$ ー4,5ージメチルー1,3ージオキソランー2ーイル $\}$ フェニルフォスフェート、Nー(2,6ージイソプロピルフェニル)ー2ーテトラデシルチオアセタミド、トランスー1,4ービス[[1ーシクロへキシルー3ー(4ージメチルアミノフェニル)ウレイド]メチル]シクロへキサン、1ーベンジルー1ー[3ー(ピラゾールー3ーイル)ベンジル]ー3ー[2,4ービス(メチルチオ)ー6ーメチルピリジンー3ーイル]ウレア、Nー(4,6ージメチルー1ーペンチルインドリンー7ーイル)ー2,2ージメチルプロパンアミド、又は、Nー(1ーオクチルー5ーカルボキシメチルー4,6ージメチル

インドリン-7-イル)-2, 2-ジメチルプロパンアミド、或いは、それらの 薬理上許容される塩である医薬組成物、

(17) ADP受容体拮抗剤が、 $5-[(2-\rho \Box \Box \Box z \Box u)]$ メチル] -4 , 5 , 6 , 7- テトラヒドロチエノ [3 , 2- c] ピリジン又はその薬理上許容 される塩であり、

ACAT阻害剤が、(S) -2',3',5' -トリメチルー4' -ヒドロキシー α -ドデシルチオー α -フェニルアセタニリド、(-) -4 -4 (4 R,5 R) -2 - [3 - (2,6 -ジイソプロピルフェニル)ウレイドメチル -4,5 -ジメチルー1,3 -ジオキソランー2 -4ル フェニルフォスフェート、トランスー1,4 -ビス [[1 -シクロヘキシルー3 - (4 -ジメチルアミノフェニル)ウレイド] メチル]シクロヘキサン、1 -ベンジルー1 - [3 - (ピラゾールー3 -4ル)ベンジル] -3 - [2,4 -ビス(メチルチオ)-6 -メチルピリジン-3 -4ル]ウレア、又は、N - (1 -オクチル-5 -カルボキシメチルー4,6 -ジメチルインドリン-7 -4ル)-2,2 -ジメチルプロパンアミド或いはそれらの薬理上許容される塩である医薬組成物、

(18) ADP受容体拮抗剤が、メチル (+)-(S)- α -(2-クロロフェニル)-6,7-ジヒドロチエノ[3,2-c]ピリジン-5(4H)-アセテート又はその薬理上許容される塩であり、

A C A T 阻害剤が、N-(1-オクチル-5-カルボキシメチル-4,6-ジメチルインドリン-7-イル)-2,2-ジメチルプロパンアミド又はその薬理上許容される塩である医薬組成物、

 セテート・硫酸塩であり、

A C A T 阻害剤が、N-(1-t2+v-5-t) ルボキシメチルー 4, 6 - ジメチルインドリンー 7-4 ル) -2, 2-5 ジメチルプロパンアミド又はその薬理上許容される塩である医薬組成物、

(20) ADP受容体拮抗剤が、 $2-rセトキシ-5-(\alpha-シクロプロピルカルボニル-2-フルオロベンジル)-4$, 5, 6, 7-テトラヒドロチエノ[3, 2-c] ピリジン又はその薬理上許容される塩であり、

A C A T 阻害剤が、N-(1-オクチル-5-カルボキシメチル-4, 6-ジメチルインドリン-7-イル)-2, 2-ジメチルプロパンアミド又はその薬理上許容される塩である医薬組成物を挙げることができる。

[0020]

【発明の実施の形態】

本発明の医薬組成物の有効成分であるADP受容体拮抗剤は、USP 4,051,141、USP 4,127,580、USP 5,955,447、USP 5,721,219、USP 4,529,596、USP 4,847,265、USP 5,576,328、USP 5,288,726又はWO 02/04461に記載の方法に従い、容易に製造することができる。

[0021]

また、本発明の医薬組成物の有効成分であるACAT阻害剤は、WO 92/09561 、USP 5,491,172、USP 5,633,287、USP 6,093,719、USP 6,124,309、USP 6,143, 755、USP 5,120,738、USP 5,990,173、USP 5,849,732、WO 96/26948、EP 987254 、USP 5,475,130、USP 5,733,931、WO 96/10559、USP 5,990,150、USP 6,127,40 3、USP 6,063,806又はUSP 6,200,988に記載の方法に従い、容易に製造すること ができる。

[0022]

本発明のADP受容体拮抗剤とACAT阻害剤を、同時に又は時間を置いて別々に投与する為の医薬組成物は、優れた大動脈に於ける動脈硬化抑制及び四肢関節部での黄色腫の発症抑制作用を有し、毒性も弱いため、動脈硬化症の予防薬又は治療薬(特に、治療薬)として有用である。尚、本発明のADP受容体拮抗剤とACAT阻害剤は、それらが組み合わせられ使用されることより、各々単剤で



[0023]

本発明の医薬組成物の有効成分であるADP受容体拮抗剤とACAT阻害剤は、各々単独で別々の単位投与形態に、又は混合して物理的に1個の単位投与形態に調製することができる。

[0024]

本発明の医薬組成物を、上記疾患の予防薬又は治療薬として使用する場合には、本発明の医薬組成物の有効成分であるADP受容体拮抗剤とACAT阻害剤を、各々それ自体或いは適宜の薬理学的に許容される、賦形剤、希釈剤等と混合し、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤若しくはシロップ剤等による経口的又は注射剤若しくは坐剤等による非経口的に投与することができる。

[0025]

これらの製剤は、賦形剤(例えば、乳糖、白糖、葡萄糖、マンニトール、ソル ビトールのような糖誘導体;トウモロコシデンプン、バレイショデンプン、α澱 粉、デキストリンのような澱粉誘導体;結晶セルロースのようなセルロース誘導 体;アラビアゴム;デキストラン;プルランのような有機系賦形剤;及び、軽質 無水珪酸、合成珪酸アルミニウム、珪酸カルシウム、メタ珪酸アルミン酸マグネ シウムのような珪酸塩誘導体;燐酸水素カルシウムのような燐酸塩;炭酸カルシ ウムのような炭酸塩;硫酸カルシウムのような硫酸塩等の無機系賦形剤を挙げる ことができる。)、滑沢剤(例えば、ステアリン酸、ステアリン酸カルシウム、 ステアリン酸マグネシウムのようなステアリン酸金属塩;タルク;コロイドシリ カ;ビーズワックス、ゲイ蝋のようなワックス類;硼酸;アジピン酸;硫酸ナト リウムのような硫酸塩;グリコール;フマル酸;安息香酸ナトリウム;DLロイ シン;ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリル硫酸マグネシウムのようなラウリル硫 酸塩;無水珪酸、珪酸水和物のような珪酸類;及び、上記澱粉誘導体を挙げるこ とができる。)、結合剤(例えば、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシ プロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、マクロゴール、及び、前記 賦形剤と同様の化合物を挙げることができる。)、崩壊剤(例えば、低置換度ヒ ドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチル

セルロースカルシウム、内部架橋カルボキシメチルセルロースナトリウムのようなセルロース誘導体;カルボキシメチルスターチ、カルボキシメチルスターチナトリウム、架橋ポリビニルピロリドンのような化学修飾されたデンプン・セルロース類を挙げることができる。)、乳化剤(例えば、ベントナイト、ビーガムのようなコロイド性粘土;水酸化マグネシウム、水酸化アルミニウムのような会属水酸化物;ラウリル硫酸ナトリウム、ステアリン酸カルシウムのような陰イオン界面活性剤;塩化ベンザルコニウムのような陽イオン界面活性剤;及び、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ショ糖脂肪酸エステルのような非イオン界面活性剤を挙げることができる。)、安定剤(メチルパラベン、プロピルパラベンのようなパラオキシ安息香酸エステル類;クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェニルエチルアルコールのようなアルコール類;塩化ベンザルコニウム;フェノール、クレゾールのようなフェノール類;チメロサール;デヒドロ酢酸;及び、ソルビン酸を挙げることができる。)、矯味矯臭剤(例えば、通常使用される、甘味料、酸味料、香料等を挙げることができる。)、希釈剤等の添加剤を用いて周知の方法で製造される。

[0026]

本発明の医薬組成物の有効成分であるADP受容体拮抗剤とACAT阻害剤の 投与量と投与比率は、個々の薬剤の活性、患者の症状、年齢、体重等の種々の条 件により変化し得る。

[0027]

その投与量は症状、年齢等により異なるが、経口投与の場合には、各々、1回当たり下限 0.1mg (好適には 0.5mg)、上限 1000mg (好適には 500mg)を、非経口的投与の場合には、1回当たり下限 0.01mg (好適には 0.05mg)、上限 100mg (好適には 50mg)を、成人に対して1日当たり1乃至6回、症状に応じて、同時に又は時間を置いて別々に投与することができる。

[0028]

尚、ADP受容体拮抗剤は、本来的な用途である血液凝固阻止剤としての用量よりも、本発明に於ける動脈硬化症の予防又は治療の用途の場合、それらの用量は低めになり得、また、ACAT阻害剤との併用による優れた効果により、投与

量を更に下げることができる。

[0029]

また、本発明の医薬組成物の有効成分であるADP受容体拮抗剤とACAT阻害剤の投与量の比率も、また、大幅に変わりうるが、例えばADP受容体拮抗剤とACAT阻害剤の投与量比率は、重量比で、1:10000 乃至 10000:1 の範囲内であり得、好適には、1:1000 乃至 1000:1 であり、更に好適には、1:100 乃至 100:1 である。

[0030]

特に、2-rセトキシー $5-(\alpha-\nu)$ クロプロピルカルボニルー2-rフルオロベンジル)-4, 5, 6, 7-rトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン又は2-rセトキシー $5-(\alpha-\nu)$ クロプロピルカルボニルー2-rフルオロベンジル)-4, 5, 6, 7-rトラヒドロチエノ [3, 2-c] ピリジン塩酸塩と、N-(1-r)0 の (1-r)0 の (1-r)1 の (1-r)2 の (1-r)2 の (1-r)3 の (1-r)4 の (1-r)4 の (1-r)5 の (1-r)6 の (1-r)6 の (1-r)7 の (1-r)7 の (1-r)7 の (1-r)7 の (1-r)8 の (1-r)9 の

[0031]

実施例

以下に、試験例及び製剤例をあげて、本発明をさらに詳細に説明するが、本発明の範囲はこれらに限定されるものではない。

[0032]

試験例1

雄性ニュージーランド白ウサギ(体重 1.0~1.5kg)にコレステロール食(0.5% コレステロール、3% ピーナッツオイル及び 3% ココナッツオイル)を以下の給餌量で10週間負荷し実験を行った。最初の2週間は 40g、次の4週間は 50g、そして最後の4週間は 60g ずつ給餌した。コレステロール食負荷2週後に、ナイロン糸を右大腿動脈から横隔膜付近まで無菌的に挿入し、腹部大動脈及び右大腿動脈に慢性的な内皮傷害を引き起こした。ナイロン糸は8週間挿入部位に固定されたままであった。手術後、血清中総コレステロール値、中性脂肪値、血小板凝集率及び体重の各群における平均値がほぼ均一になるように群分けを行い、

血小板凝集抑制剤とACAT阻害剤を単剤又は併用経口投与した。投与8週後に動物を安楽死させた後、右大腿動脈を摘出し、大動脈硬化病変面積率の算出を行った。右大腿動脈(腸骨動脈分岐部から 1cm)を進展後、デジタルカメラ(COOL PX990、株式会社ニコン)を用いて撮影し、画像解析装置を用いて内腔表面積と動脈硬化病変面積を測定し、大動脈内腔表面積に対する動脈硬化病変面積率を算出した。また、腸骨動脈分岐部から大腿動脈側へ 1cm の部分を切り出し、メタノール・カルノア液中で固定後、パラフィンブロックを作製した。薄切後、エラスチカ・マッソン染色及び抗ヒト α アクチン抗体(1A4)を用いた免疫染色を行い、画像解析装置を用いて内膜肥厚度および平滑筋細胞占有率を算出した。結果を表1に示す。尚、表中、化合物Aは、2ーアセトキシー5ー(α ーシクロプロピルカルボニルー2ーフルオロベンジル)ー4,5,6,7ーテトラヒドロチエノ[3,2ーc]ピリジンを、また化合物Bは、Nー(1ーオクチルー5ーカルボキシメチルー4,6ージメチルインドリンー7ーイル)ー2,2ージメチルプロパンアミド硫酸塩を示す。

[表1]

投与群 (投与量)	病変面積率(%)	内膜肥厚度(%)	平滑筋細胞占有率(%)
コントロール群	63.6 ± 15.4	266.6 ± 120.5	8.5±5.3
化合物 A (lmg/kg)	47.2 ± 14.2	275.4 ± 153.4	5.5 ± 1.5
化合物 B (3mg/kg)	40.6±19.8*	60.0±34.2**	25.6±14.8*
化合物 A (1mg/kg +化合物 B (3mg/		** 46.3±30.1**	31.2±15.9*

^{*:}Dunnettの多重比較検定においてコントロール群に対する有意差が 5% 未満

**: Dunnettの多重比較検定においてコントロール群に対する有意差が 1% 未満製剤例 1

錠剤

[0033]

【発明の効果】

本発明の、ADP受容体拮抗剤とACAT阻害剤を、同時に又は時間を置いて 別々に投与する為の医薬組成物は、優れた大動脈に於ける動脈硬化抑制及び四肢 関節部での黄色腫の発症抑制作用を有し、毒性も弱いため、温血動物(特に人) に対する動脈硬化症或いは、虚血性心疾患、虚血性脳疾患、末梢循環不全症等の 動脈硬化に由来する疾患の予防薬又は治療薬(特に、治療薬)として有用である

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】

本発明は、優れた抗動脈硬化作用を有する医薬組成物を提供する。

【解決手段】

本発明の動脈硬化症又は動脈硬化に由来する疾患の予防又は治療の為の医薬組成物は、ADP受容体拮抗剤とACAT阻害剤を、同時に又は時間を置いて別々に投与することを特徴とする。

【選択図】

なし。



認定・付加情報

特許出願の番号 特願2002-209165

受付番号 50201052690

書類名 特許願

担当官 第五担当上席 0094

作成日 平成14年 7月19日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成14年 7月18日

次頁無



特願2002-209165

出願人履歴情報

識別番号

[000001856]

1. 変更年月日

1990年 8月15日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都中央区日本橋本町3丁目5番1号

氏 名

三共株式会社